

12

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

21 Numéro de dépôt: 89400656.8

51 Int. Cl.⁴: G 01 N 21/64

22 Date de dépôt: 08.03.89

30 Priorité: 08.03.88 FR 8802936

43 Date de publication de la demande:
20.09.89 Bulletin 89/38

84 Etats contractants désignés:
AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE

71 Demandeur: CHEMUNEX
 41 rue du 11 novembre 1918
 F-94700 Maisons-Alfort (FR)

72 Inventeur: van Hoegaerden, Michel
 29 Route de Bombon Bréau
 F-77720 Mormant (FR)

74 Mandataire: Ores, Irène et al
 CABINET ORES 6, Avenue de Messine
 F-75008 Paris (FR)

54 Appareil et procédé de détection et de numération de particules fluorescentes, portées par un support solide.

67 La présente invention est relative à un appareil de détection et de numération de particules fluorescentes ou rendues fluorescentes, portées par un support solide et à un procédé de détection desdites particules, à l'aide dudit appareil.

L'appareil de détection et de numération de particules, présentes normalement, ou éventuellement contenues en tant que contaminants, dans un fluide liquide ou gazeux, ou dans un produit notamment alimentaire ou d'hygiène, par fluorimétrie, comprend une source lumineuse (10), des moyens de focalisation (12) du faisceau issu de ladite source lumineuse et au moins un moyen de détection (40) de la lumière fluorescente émise par les particules (60) présentes, et comprend en outre :

- un support (50) approprié à la collecte des particules naturellement fluorescentes ou rendues fluorescentes à l'aide d'au moins un colorant approprié choisi dans le groupe qui comprend les colorants vitaux, les colorants de viabilité positive et des substances fluorescentes portées par des anticorps et/ou des sondes nucléiques,
- des moyens de balayage (21, 31, 35) de la totalité de la surface du support à analyser, par ledit faisceau lumineux,
- et, un microprocesseur (45) de traitement pourvu d'au moins un moyen d'enregistrement et de comptage simultané des signaux électriques transmis par le/les dispositifs de détection

(40) et le système de balayage (21, 31, 35).

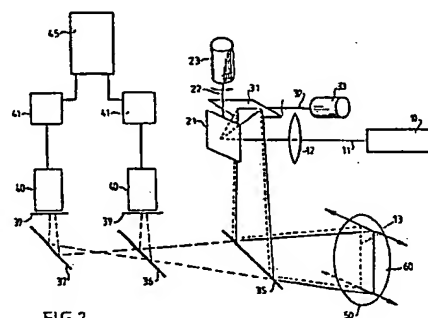


FIG. 2

EP 0 333 561 A1

Description

APPAREIL ET PROCÉDE DE DETECTION ET DE NUMERATION DE PARTICULES FLUORESCENTES, PORTEES PAR UN SUPPORT SOLIDE,

La présente invention est relative à un appareil de détection et de numération de particules fluorescentes ou rendues fluorescentes, portées par un support solide et à un procédé de détection desdites particules, à l'aide dudit appareil.

L'analyse qualitative et quantitative rapide de la présence de particules vivantes ou non vivantes aptes à être rendues fluorescentes (bactéries, levures, moisissures, parasites, pollen) ou naturellement fluorescentes (particules inorganiques, telles que l'amiante) dans des fluides liquides ou gazeux, des produits alimentaires ou des produits d'hygiène ainsi que la surveillance d'un processus de fermentation, au cours de sa réalisation s'avèrent très utiles. Les méthodes habituellement utilisées dans le cas des particules vivantes sont basées sur la détection visuelle du développement des micro-organismes dans des milieux appropriés, après filtration sur membrane, permettant de concentrer lesdites particules à détecter ; la membrane est ensuite déposée en gélose ; les particules éventuellement présentes se multiplient alors, les colonies en résultant devenant visibles dans un délai de 2 à 30 jours.

Cette méthode a l'inconvénient d'être longue à mettre en oeuvre, de comprendre plusieurs étapes, de ne pas permettre une numération précise, et de ne pas identifier l'espèce ou le genre des particules présentes. De plus, cette méthode ne permet pas de détecter des particules non vivantes (amiante) présentes notamment dans l'air.

Compte-tenu des délais nécessaires pour la détection de micro-organismes par la méthode ci-dessus décrite, diverses méthodes ont été développées pour fournir une estimation rapide de la flore microbienne. Ces méthodes sont généralement basées sur la mesure d'un paramètre reflétant l'évolution de la flore vivante présente (consommation de sucres, libération de CO₂, augmentation de la turbidité, changement de l'impédance du milieu, libération d'ATP, etc...). Ces méthodes présentent le désavantage majeur de fournir une valeur relative à une population standard. Ce standard n'est jamais connu dans les cas de contaminations. Ces méthodes nécessitent également une multiplication des germes contaminants pour obtenir un signal significatif, ce qui impose des délais importants pour l'obtention des résultats et ne permet pas la détection de petits nombres de micro-organismes. Le problème se pose de fournir un procédé et un appareil de détection de particules vivantes, permettant une détection directe, rapide, sensible, facile à mettre en oeuvre et peu coûteuse desdites particules dans un fluide ou un milieu donné, notamment liquide ou semi-liquide.

De même, le problème se pose de fournir un procédé et un appareil de détection de particules non vivantes ou inorganiques, permettant une détection directe et rapide des agents polluants présents dans l'air, en particulier.

En conséquence, la présente invention s'est donné pour but de pourvoir à un appareil de détection de particules vivantes, mortes ou inorganiques, qui répond mieux aux besoins de la pratique, en permettant une détection et une numération immédiate desdites particules directement sur un support solide, sans avoir à effectuer notamment une mise en culture des particules vivantes portées par ce dernier.

La présente invention a pour objet un appareil de détection et de numération de particules, présentes normalement, ou éventuellement contenues en tant que contaminants, dans un fluide, liquide ou gazeux, ou dans un produit notamment alimentaire ou d'hygiène, par fluorimétrie, comprenant une source lumineuse, des moyens de focalisation du faisceau issue de ladite source lumineuse et au moins un moyen de détection de la lumière fluorescente émise par les particules présentes, caractérisé en ce qu'il comprend en outre :

- un support approprié à la collecte des particules naturellement fluorescentes ou rendues fluorescentes à l'aide d'au moins un colorant approprié choisi dans le groupe qui comprend les colorants vitaux, les colorants de viabilité positive et des substances fluorescentes portées par des anticorps et/ou des sondes nucléiques,
- des moyens de balayage de la totalité de la surface du support à analyser, par ledit faisceau lumineux,
- et, un microprocesseur de traitement pourvu d'au moins un moyen d'enregistrement et de comptage simultané des signaux électriques transmis par le/les dispositifs de détection et le système de balayage.

Selon une autre caractéristique de l'invention, l'appareil est également organisé pour fournir la position et une estimation de la taille de chaque particule détectée et/ou comptée.

La connaissance de la position d'une particule donnée permet son identification par prélèvement direct ou autre méthode in situ.

Selon un mode de réalisation avantageux dudit appareil, les moyens de balayage comprennent un premier miroir oscillant dont l'axe d'oscillation est perpendiculaire à l'axe du faisceau lumineux, ledit premier miroir assurant le balayage rapide d'une ligne par ledit faisceau, et un second miroir dont l'axe est perpendiculaire à l'axe d'oscillation dudit premier miroir.

Selon un aspect de l'invention, ledit second miroir est animé d'un mouvement de balayage lent synchronisé avec le mouvement de balayage du premier miroir, l'incrément de déplacement de la tâche lumineuse -produit par la rencontre du faisceau lumineux avec le support solide - sur le support solide, étant sensiblement de l'ordre de grandeur du diamètre de cette tâche lumineuse, ledit second miroir assurant le balayage de la surface totale du support à analyser par ledit faisceau, en lignes successives.

Selon une disposition avantageuse de cet aspect de l'invention, les moyens de balayage comprennent en outre un troisième miroir, dichroïque, situé sur le trajet du faisceau réfléchi par le second miroir et qui dévie ledit faisceau vers le support à analyser.

Un tel miroir dichroïque laisse passer la/les lumières fluorescentes émises par les particules à détecter lesdites lumières fluorescentes étant alors captées par le/les moyens de détection.

Selon une autre disposition avantageuse de cet aspect de l'invention, l'appareil comprend, de plus, en amont du/des moyens de détection de la lumière fluorescente, au moins un autre miroir dichroïque, situé sur le trajet desdites lumières fluorescentes, qui divise lesdites lumières en leurs composantes.

Selon un autre aspect de l'invention, ledit second miroir est un miroir dichroïque fixe et le balayage de la surface totale du support à analyser par le faisceau lumineux est assuré par une platine portant ledit support et animée d'un mouvement de translation synchronisé avec le mouvement de balayage du premier miroir, et dont le pas est sensiblement de l'ordre de grandeur du diamètre de la tâche lumineuse produite sur le support.

Conformément à une réalisation de l'invention la source lumineuse est un faisceau laser.

En variante, les moyens de balayage comprennent deux systèmes acousto-optiques, l'un des systèmes assurant le balayage par le faisceau lumineux, d'une ligne du support à analyser, le deuxième système acousto-optique assurant le balayage de la surface totale dudit support, ledit deuxième système étant synchronisé avec le premier système.

Selon un autre mode de réalisation avantageux de cet appareil, le support est un support filtrant continu ou discontinu, notamment une membrane filtrante, d'une surface de l'ordre et de préférence supérieure à 1 cm².

Ledit support filtrant n'est pas, lui-même, fluorescent et la dimension des pores varie entre environ 0,2 µm et 0,2 mm, selon le type de particules à retenir.

Selon une autre mode de réalisation avantageux dudit appareil, le support solide est un support non filtrant continu ou discontinu.

Le dispositif de détection des signaux de fluorescence émis par les particules marquées, comprend de manière connue au moins un filtre optique, au moins un photomultiplicateur ou au moins un photodétecteur de conversion desdits signaux lumineux et d'acheminement des signaux électriques correspondants vers un microprocesseur de traitement et de comptage, lequel traitement fournit des tracés.

L'appareil selon l'invention est utilisé aussi bien pour la détection et la numération d'une seule sorte de particules marquées vivantes ou mortes, que de plusieurs sortes de particules marquées vivantes ou mortes ; dans une telle utilisation, les particules sont marquées par des colorants d'identification différents, de sorte que lesdites particules réémettent une lumière fluorescente de longueur d'onde différente selon le colorant d'identification de départ.

La présente invention a également pour objet un procédé de détection et de numération de particules

présentes normalement, ou éventuellement contenues en tant que contaminants, dans tout milieu approprié notamment un fluide liquide ou gazeux ou dans un produit, notamment alimentaire ou d'hygiène, caractérisé en ce que ledit produit ou fluide est tout d'abord, au cours d'une première étape, mis au contact d'un support approprié à la collecte desdites particules naturellement fluorescentes ou rendues fluorescentes à l'aide d'au moins un colorant approprié choisi dans le groupe qui comprend les colorants vitaux, les colorants de viabilité positive et des substances fluorescentes portées par des anticorps et/ou des sondes nucléiques, et en ce qu'au cours d'une deuxième étape, on réalise la détection et le comptage ou le dénombrement précis à l'unité près desdites particules par balayage de la surface du support qui porte lesdites particules, par un faisceau lumineux, et enregistrement des signaux de fluorescence émis par lesdites particules.

On entend par colorant de viabilité positive un colorant qui a la propriété de ne rendre fluorescentes que des particules vivantes.

Selon un mode de mise en oeuvre avantageux du procédé conforme à l'invention, les particules à analyser sont déposées, au cours de la première étape, sur un support filtrant continu ou discontinu d'une surface de l'ordre et de préférence supérieure à 1 cm², notamment une membrane filtrante, par filtration de l'échantillon à analyser.

Selon une disposition avantageuse de ce mode de mise en oeuvre, on procède d'abord à une solubilisation de l'échantillon en vue de l'étape de filtration.

Selon un autre mode de mise en oeuvre avantageux du procédé conforme à l'invention, les particules à analyser sont déposées, au cours de la première étape, sur un support solide non filtrant continu ou discontinu, notamment une lame du type de celles utilisées en microscopie optique.

Selon un autre mode de mise en oeuvre avantageux, les particules sont rendues fluorescentes préalablement à leurs dépôt sur ledit support solide.

Selon encore un mode de mise en oeuvre avantageux du procédé conforme à l'invention, les particules sont rendues fluorescentes in situ, c'est-à-dire sur le support solide.

Comme moyen de marquage desdites particules, l'invention prévoit de faire application du procédé de marquage décrit dans la Demande de Brevet déposée au nom de la Demanderesse, concurremment à la présente Demande, pour au tant qu'il concerne le marquage de micro-organismes par un colorant de viabilité positive.

Selon un autre mode de mise en oeuvre avantageux du procédé conforme à l'invention, les anticorps sont choisis dans le groupe qui comprend les anticorps polyclonaux et/ou monoclonaux, mono ou polyspécifiques, anti-levures et/ou anti-bactéries et/ou anti-moisissures et/ou anti-parasites et/ou anti-virus et/ou anti-cellules animales et/ou anti-cellules végétales et les anticorps polyclonaux et/ou monoclonaux, mono ou polygénériques anti-levures et/ou anti-bactéries et/ou anti-moisissures et/ou anti-parasites et/ou anti-virus et/ou anti-cellules animales et/ou anti-cellules végétales, notamment

anti-pollen.

L'invention s'applique de manière particulièrement avantageuse à la détection de particules comme les cellules animales ou végétales ou les micro-organismes, notamment les levures, les bactéries, les moisissures, les parasites et les virus, ainsi que les particules inorganiques telles que l'amiante.

Le marquage desdites particules à l'aide de colorants a l'avantage de permettre :

- la détection et la numération simultanée de particule de types différents et,
- la différenciation des particules vivantes, mortes ou inorganiques.

Outre les dispositions qui précèdent, l'invention comprend encore d'autres dispositions, qui ressortiront de la description qui va suivre, qui se réfère à des exemples de mises en oeuvre du procédé conforme à l'invention et à une description détaillée de l'appareil de détection selon l'invention, avec référence aux dessins annexés, qui illustrent trois modes de réalisation d'un appareil conforme à l'invention et dans lesquels :

- la figure 1 représente schématiquement un mode de réalisation d'un appareil de détection de particules marquées, conforme à l'invention, et dont les moyens de balayage comprennent deux miroirs oscillants ;

- la figure 2 représente schématiquement un autre mode de réalisation d'un appareil de détection de particules marquées, conforme à l'invention, et dont les moyens de balayage comprennent deux miroirs oscillants associés à au moins un miroir dichroïque ;

- la figure 3 représente schématiquement un autre mode de réalisation de l'appareil de détection de particules marquées, conforme à l'invention et dont les moyens de balayage comprennent un miroir oscillant, un miroir dichroïque et une platine de translation ;

- la figure 4 représente des tracés obtenus avec le mode de réalisation décrit dans la figure 1, les particules étant des billes de latex fluorescentes ;

- les figures 5 et 6 représentent des tracés obtenus avec le mode de réalisation selon la figure 2, les particules étant des levures colorées par un colorant de viabilité positive approprié.

- la figure 7 représente les tracés obtenus avec le mode de réalisation selon la figure 2, les particules étant des bactéries colorées par un colorant approprié.

Il doit être bien entendu, toutefois, que ces dessins et les parties descriptives correspondantes ainsi que les exemples, sont donnés uniquement à titre d'illustration de l'objet de l'invention, dont ils ne constituent en aucune manière une limitation.

Les appareils représentés aux figures 1, 2 et 3 sont destinés à la détection et à la numération de particules marquées, éventuellement présentes dans un fluide liquide ou gazeux ou un produit.

La figure 1 représente un appareil de détection de particules vivantes, mortes ou inorganiques, conforme à l'invention et dont les moyens de

balayage comprennent deux miroirs oscillants.

Cet appareil comprend une source lumineuse 10, délivrant un faisceau lumineux 11, focalisé au moyen d'une lentille 12, des moyens de balayage comprenant un premier miroir 21 oscillant, et dont l'axe d'oscillation 22 est perpendiculaire à l'axe du faisceau lumineux, l'oscillation dudit premier miroir 21 étant assurée par un élément moteur 23, réalisé par exemple, mais non limitativement, sous la forme d'un galvanomètre ; un deuxième miroir 31, dont l'axe de rotation 32 est perpendiculaire à l'axe d'oscillation dudit premier miroir 21, ledit second miroir 31 étant animé d'un mouvement angulaire par incréments au moyen d'un élément moteur 33, ledit mouvement étant synchronisé avec le mouvement de balayage du premier miroir 21.

La combinaison des miroirs 21, 31 permet le balayage ligne par ligne de la surface totale du support solide 50 à analyser, par le faisceau lumineux 11.

Le support 50 est, dans la réalisation représentée, une membrane filtrante qui retient, en fonction de la dimension de ses pores, les particules 60 présentes dans le fluide ou produit, préalablement traité de manière appropriée et filtré sur ledit support 50.

Les particules 60 qui peuvent être détectées et comptées sur la membrane filtrante peuvent être des cellules animales, des cellules végétales, notamment du pollen, des micro-organismes notamment des levures, des bactéries, des moisissures, des parasites ou des virus, ou des particules inorganiques telles que de l'amiante.

Ces particules sont avantageusement marquées *in situ*, sur la membrane filtrante, au moyen d'un colorant vital et/ou de viabilité et/ou un anticorps rendu fluorescent approprié et/ou une sonde nucléique rendue fluorescente appropriée, ledit marquage permettant la détection et la numération simultanée de particules de types différents, leur viabilité étant également évaluée par ledit marquage, lesdites particules réémettant de la lumière fluorescente visible à des longueurs d'ondes différentes, en fonction du colorant et/ou de l'anticorps et/ou de la sonde nucléique marqués, utilisés.

Les signaux de fluorescences émis par les particules sont alors détectés au moyen d'un/de détecteurs de fluorescence 40, qui peuvent être notamment des photomultiplicateurs ou des photodiodes, convertissant les signaux lumineux en impulsions électriques dont le traitement par un microprocesseur 45 fournit le comptage recherché.

Un filtre optique 39 permet de sélectionner la gamme de longueurs d'ondes adéquates.

Le microprocesseur de traitement 45 est en outre pourvu de moyens d'enregistrement simultané des signaux électriques transmis par le dispositif de détection 40 et par le système de balayage 21,31, de sorte que l'appareil fournit, outre le comptage souhaité, la position de chaque particule sur le support, permettant par exemple, son prélèvement.

De bons résultats ont été obtenus lorsque la lentille 12 a une distance focale de 70 mm et est placée à 10 cm de la source lumineuse 10 représentée par un laser, d'une longueur d'onde de 488 nm et dont le faisceau lumineux 11 a un diamètre initial de

650 μm , de manière à obtenir une tâche lumineuse 13 d'un diamètre d'environ 20 μm sur le support 50.

La fréquence d'oscillation du miroir 21 est de 5 Hertz, obtenue au moyen d'un déflecteur galvanométrique 23.

L'incrément obtenu grâce au miroir 31 est sensiblement de l'ordre de grandeur du diamètre de la tâche lumineuse 13.

Le support 50 est dans la réalisation représentée, une membrane filtrante d'un diamètre de 47 mm et dont un carré de côté $X = 30$ mm est exploré.

La distance d entre la lentille 12 et le premier miroir oscillant 21 est de 10 mm ; la distance D entre les deux miroirs oscillants est de 10 mm ; la distance L entre le deuxième miroir oscillant 31 et le filtre 50 portant les particules 60 est de 50 mm.

Le photomultiplicateur 40 se trouve à 50 mm du support 50 ; un filtre optique 39 est interposé entre le support 50 et le photomultiplicateur 40.

L'amplitude αR du premier miroir oscillant est de $\pm \frac{X/2}{L+D}$.

Le débattement du deuxième miroir est de $\alpha L = \pm \frac{X/2}{L}$.

On se réfère maintenant à la figure 2 qui représente un appareil de détection de particules vivantes, mortes ou inorganiques, conforme à l'invention et dont les moyens de balayage comprennent deux miroirs oscillants associés à au moins un miroir dichroïque.

Cet appareil comprend une source lumineuse 10, qui produit un faisceau lumineux 11, focalisé au moyen d'une lentille 12, des moyens de balayage comprenant :

- un premier miroir oscillant 21, et dont l'axe d'oscillation 22 est perpendiculaire à l'axe du faisceau lumineux, l'oscillation dudit premier miroir 21, étant assurée par un élément moteur 23 ;

- un deuxième miroir 31, dont l'axe de rotation 32 est perpendiculaire à l'axe d'oscillation dudit premier miroir 21, ledit second miroir étant animé d'un mouvement angulaire par incréments au moyen d'un élément moteur 33, ledit mouvement étant synchronisé avec le mouvement de balayage du premier miroir 21 ;

- un troisième miroir dichroïque 35 qui reçoit le faisceau lumineux réfléchi par le miroir 31 et qui le renvoie sur le support 50. La combinaison des miroirs 21, 31, 35 permet le balayage ligne par ligne de la surface totale du support solide 50 à analyser, par le faisceau 11.

Le fluide est traité et les particules sont marquées comme spécifié ci-dessus en référence à la figure 1.

Les signaux de fluorescence émis par les particules 60 sont alors détectés, au moyen des détecteurs de fluorescence 40, qui peuvent être notamment des photomultiplicateurs ou des photodiodes convertissant les signaux lumineux en impulsions électriques, associés dans la réalisation représentée, au miroir dichroïque 36 qui divise la lumière fluorescente en ces composantes de différentes longueurs d'onde, la fluorescence de plus

grande longueur d'onde étant réfléchie par un miroir 37. Les filtres optiques 39 permettent de sélectionner la gamme de longueur d'ondes adéquates.

Les moyens de détection 40 sont associés à des discriminateurs 41 et le traitement numérique des données est réalisé à l'aide du microprocesseur de traitement 45 qui fournit le comptage recherché. Le microprocesseur de traitement 45 est, en outre, pourvu de moyens d'enregistrement simultané des signaux électriques transmis par les dispositifs de détection 40 et par le système de balayage 21, 31, 35, de sorte que l'appareil fournit, outre le comptage souhaité, la position de chaque particule sur le support, permettant par exemple son prélèvement.

On se réfère maintenant à la figure 3 qui représente un appareil de détection de particules vivantes, mortes ou inorganiques, conforme à l'invention, et dont les moyens de balayage comprennent un miroir oscillant et un miroir dichroïque.

Cet appareil comprend une source lumineuse 10, identique à celle de l'appareil représenté sur la figure 1, ladite source étant située selon un axe parallèle au support 50 ; dans ce mode de réalisation, les moyens de balayage comprennent un miroir oscillant 21 du même type que celui décrit dans la figure 1, un miroir dichroïque fixe 35, réfléchissant totalement la lumière à une certaine longueur d'onde mais laissant passer au travers une lumière de longueur d'onde plus élevée telle que de la lumière fluorescente.

Le balayage de la surface totale du support 50 à analyser par le faisceau lumineux 11, est dans cette réalisation, assuré par une platine 51 portant ledit support 50, animée d'un mouvement de translation synchronisé avec le mouvement de balayage du miroir 21, et dont le pas est sensiblement de l'ordre de grandeur du diamètre de la tâche lumineuse 13.

La focalisation du faisceau 11 est assurée par une lentille semi-cylindrique 36 dont la longueur est au moins égale à la longueur de la ligne à balayer sur le support 50.

Ledit mouvement de translation est assuré au moyen d'un moteur pas à pas 52.

Le support 50 est, dans la réalisation représentée mais non exclusivement, une membrane filtrante.

Le produit ou fluide à analyser est traité, filtré et marqué comme décrit en référence à la figure 1.

Ainsi, le faisceau lumineux 11 balaie toute la surface inscrite dans le support à analyser, définie par la platine.

Les particules 60 marquées réémettent de la lumière fluorescente, qui est détectée au moyen du photomultiplicateur 40, après passage par le filtre 39, ledit photomultiplicateur convertissant les signaux lumineux en impulsions électriques ; les signaux électriques sont ensuite enregistrés et traités pour caractériser et compter les particules 60 présentes.

L'installation selon la figure 1 a permis l'enregistrement de tracés représentés à la figure 4.

La figure 4 représente le tracé obtenu pour des billes de latex fluorescentes de 2,13 μm dans un diagramme où l'axe des abscisses correspond aux distances sur le filtre en mm et l'axe des ordonnées aux différences de potentiel en volts proportion-

nelles à l'intensité de lumière émise par les particules.

Les figures 5 et 6 représentent la détection de levures vivantes (*Saccharomyces cerevitiae*) colorées à l'aide d'un colorant de viabilité approprié.

L'installation selon la figure 2 a permis l'enregistrement de tracés représentés aux figures 5 et 6.

Les levures vivantes provenant d'une culture pure sont déposées sur une membrane par filtration. Après un lavage rapide, une solution du colorant de viabilité appropriée à 45°C est mise en contact pendant 5 mn puis le colorant est éliminé par filtration, la membrane est lavée et ensuite montée dans l'appareil de détection conforme à l'invention.

Dans la figure 5, on détecte 4 cellules ; dans la figure 6, la concentration en levures est plus élevée.

La figure 7 représente la détection de bactéries vivantes (*Lactobacillus brevis*), colorées à l'aide d'un colorant de viabilité approprié.

Ainsi que cela ressort de ce qui précède, l'invention ne se limite nullement à ceux de ces modes de mises en oeuvre, de réalisation et d'application qui viennent d'être décrits de façon plus explicite ; elle en embrasse au contraire toutes les variantes qui peuvent venir à l'esprit du technicien en la matière, sans s'écarter du cadre, ni de la portée de la présente invention.

Revendications

1°) Appareil de détection et de numération de particules, présentes normalement, ou éventuellement contenues en tant que contaminants, dans un fluide liquide ou gazeux, ou dans un produit notamment alimentaire ou d'hygiène, par fluorimétrie, comprenant une source lumineuse (10), des moyens de focalisation (12) du faisceau issu de ladite source lumineuse et au moins un moyen de détection (40) de la lumière fluorescente émise par les particules (60) présentes, caractérisé en ce qu'il comprend en outre :

- un support (50) approprié à la collecte des particules naturellement fluorescentes ou rendues fluorescentes à l'aide d'au moins un colorant approprié choisi dans le groupe qui comprend les colorants vitaux, les colorants de viabilité positive et des substances fluorescentes portées par des anticorps et/ou des sondes nucléiques,

- des moyens de balayage (21, 31, 35) de la totalité de la surface du support à analyser, par ledit faisceau lumineux,
- et, un microprocesseur (45) de traitement pourvu d'au moins un moyen d'enregistrement et de comptage simultané des signaux électriques transmis par le/les dispositifs de détection (40) et le système de balayage (21, 31, 35).

2°) Appareil selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il est également organisé pour fournir la position et une estimation de la taille de chaque particule détectée et/ou comptée.

3°) Appareil selon la revendication 1 ou la revendication 2, caractérisé en ce que les

moyens de balayage comprennent un premier miroir oscillant (21) dont l'axe d'oscillation (22) est perpendiculaire à l'axe du faisceau lumineux (11), ledit premier miroir assurant le balayage rapide d'une ligne par ledit faisceau, et un second miroir (31) dont l'axe (32) est perpendiculaire à l'axe d'oscillation dudit premier miroir.

4°) Appareil selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que ledit second miroir (31) est animé d'un mouvement de balayage lent synchronisé avec le mouvement de balayage du premier miroir, l'incrément du déplacement de la tâche lumineuse (13) - produite par la rencontre du faisceau lumineux (11) avec le support solide (50) - sur le support solide, étant sensiblement de l'ordre de grandeur du diamètre de cette tâche lumineuse, ledit second miroir assurant le balayage de la surface totale du support à analyser par ledit faisceau, en lignes successives.

5°) Appareil selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que les moyens de balayage comprennent en outre un troisième miroir, dichroïque (35), situé sur le trajet du faisceau réfléchi par le second miroir (31) et qui dévie ledit faisceau vers le support (50) à analyser.

6°) Appareil selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisé en ce qu'il comprend de plus, en amont du/des moyens de détection (40) de la lumière fluorescente, au moins un autre miroir dichroïque (36), situé sur le trajet desdites lumières fluorescentes, qui divise lesdites lumières en leurs composantes.

7°) Appareil selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que ledit second miroir (35) est un miroir dichroïque fixe, le balayage de la surface totale du support (50) à analyser par le faisceau lumineux (11) étant assuré par une platine de translation (51) portant ledit support, animée d'un mouvement de translation synchronisé avec le mouvement de balayage du premier miroir (21), et dont le pas est sensiblement de l'ordre de grandeur du diamètre de la tâche lumineuse (13).

8°) Appareil selon l'une quelconque des revendications 1 à 7, caractérisé en ce que la source lumineuse (10) est un faisceau laser.

9°) Appareil selon la revendication 1 ou la revendication 2, caractérisé en ce que les moyens de balayage comprennent deux systèmes acousto-optiques, l'un des systèmes assurant le balayage par le faisceau lumineux, d'une ligne du support à analyser, le deuxième système acousto-optique assurant le balayage de la surface totale dudit support, ledit deuxième système étant synchronisé avec le premier système.

10°) Appareil selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisé en ce que le support (50) est un support filtrant, continu ou discontinu, notamment une membrane filtrante d'une surface de l'ordre et de préférence supérieure à 1 cm².

11°) Appareil selon l'une quelconque des

revendication 1 à 9, caractérisé en ce que le support (50) solide est un support non filtrant continu ou discontinu.

12°) Procédé de détection et de numération de particules présentes normalement, ou éventuellement contenues en tant que contaminants, dans tout milieu approprié notamment un fluide liquide ou gazeux ou dans un produit, notamment alimentaire ou d'hygiène, caractérisé en ce que ledit produit ou fluide est tout d'abord, au cours d'une première étape, mis au contact d'un support approprié à la collecte desdites particules naturellement fluorescentes ou rendues fluorescentes à l'aide d'au moins un colorant approprié choisi dans le groupe qui comprend les colorants vitaux, les colorants de viabilité positive et des substances fluorescentes portées par des anticorps et/ou des sondes nucléiques, et en ce qu'au cours d'une deuxième étape, on réalise la détection et le comptage ou le dénombrement précis à l'unité près desdites particules par balayage de la surface du support qui porte lesdites particules, par un faisceau lumineux, et enregistrement des signaux de fluorescence émis par lesdites particules.

13°) Procédé selon la revendication 12, caractérisé en ce que les particules à analyser sont déposées, au cours de la première étape, sur un support filtrant continu ou discontinu d'une surface supérieure à 1 cm², notamment une membrane filtrante, par filtration de l'échantillon à analyser.

14°) Procédé selon la revendication 12 ou la revendication 13, caractérisé en ce que l'on procède d'abord à une solubilisation de l'échantillon, en vue de l'étape de filtration.

15°) Procédé selon la revendication 12, caractérisé en ce que les particules à analyser sont déposées, au cours de la première étape, sur un support solide non filtrant continu ou discontinu, notamment une lame du type de celles utilisées en microscopie optique.

16°) Procédé selon l'une quelconque des revendications 12 à 15, caractérisé en ce que les particules sont rendues fluorescentes préalablement à leur dépôt sur ledit support solide.

17°) Procédé selon l'une quelconque des revendications 12 à 15, caractérisé en ce que les particules sont rendues fluorescentes in situ, c'est-à-dire sur le support solide.

18°) Procédé selon l'une quelconque des revendications 12 à 17, caractérisé en ce que les anticorps sont choisis dans le groupe qui comprend les anticorps polyclonaux et/ou monoclonaux, mono ou polyspécifiques, anti-levures et/ou anti-bactéries et/ou anti-moisissures et/ou anti-parasites et/ou anti-virus et/ou anti-cellules animales et/ou anti-cellules végétales et les anticorps polyclonaux et/ou monoclonaux, mono ou polygénériques anti-levures et/ou anti-bactéries et/ou anti-moisissures et/ou anti-parasites et/ou anti-virus et/ou anti-cellules animales et/ou anti-cellules végétales, notamment anti-pollen.

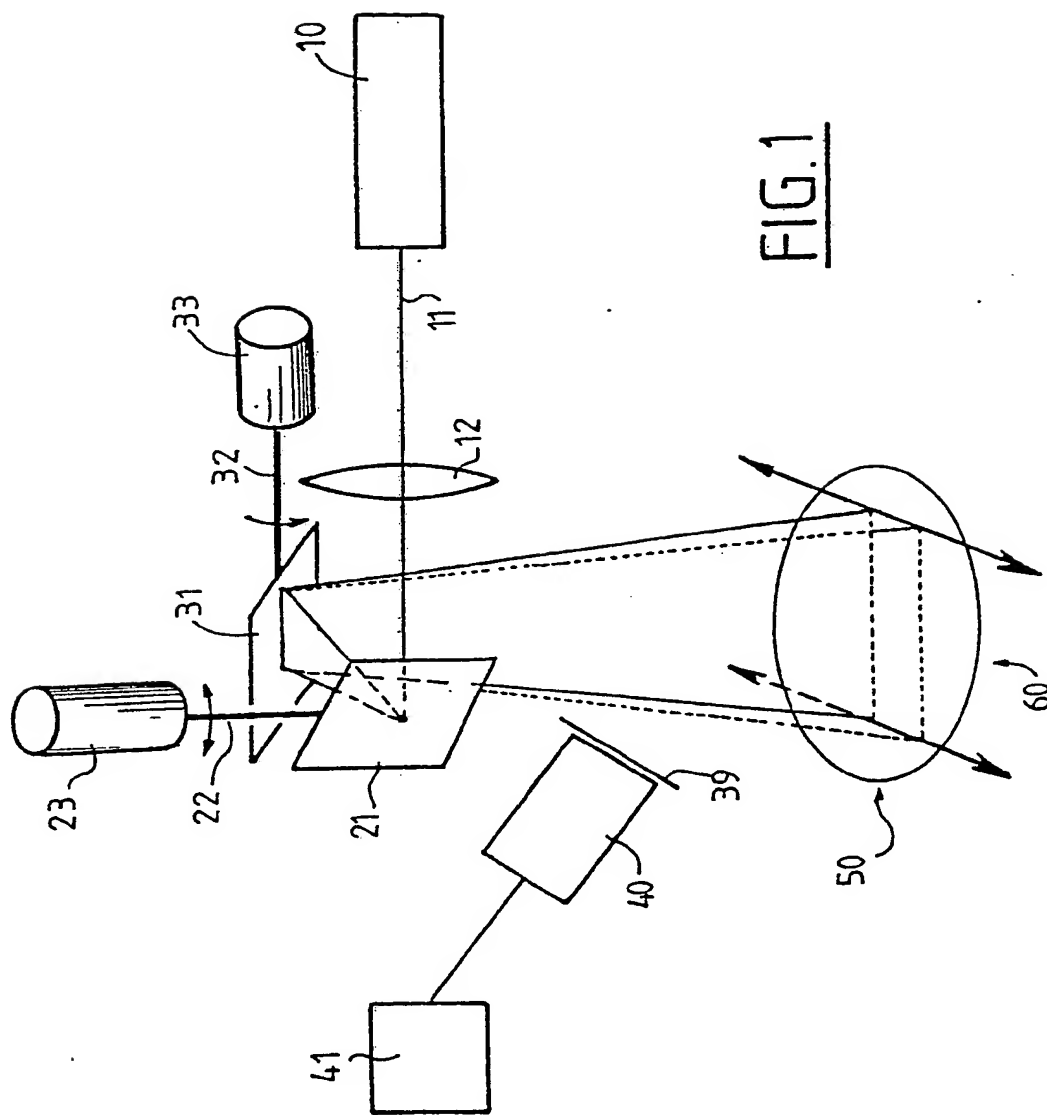


FIG. 1

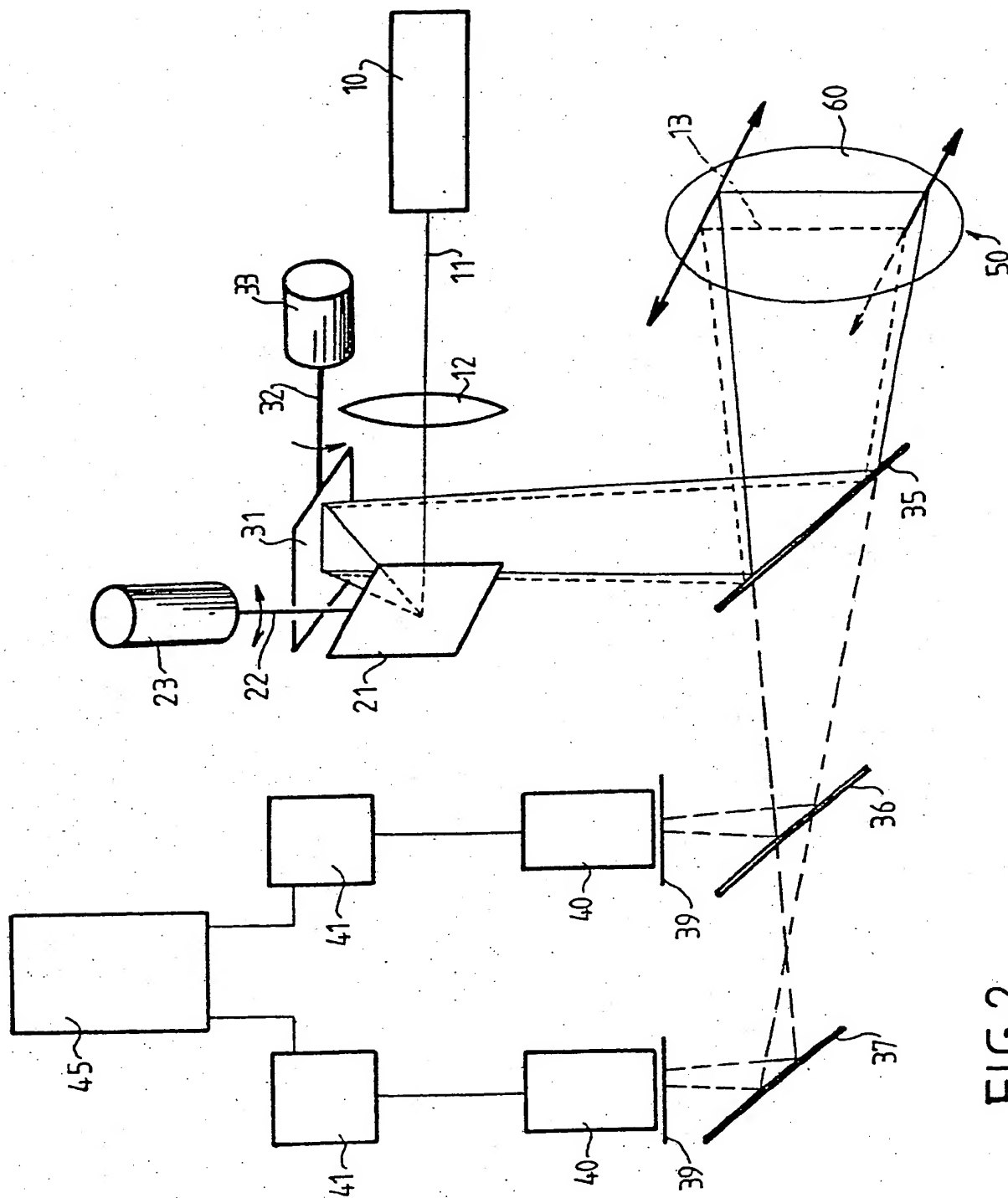


FIG. 2

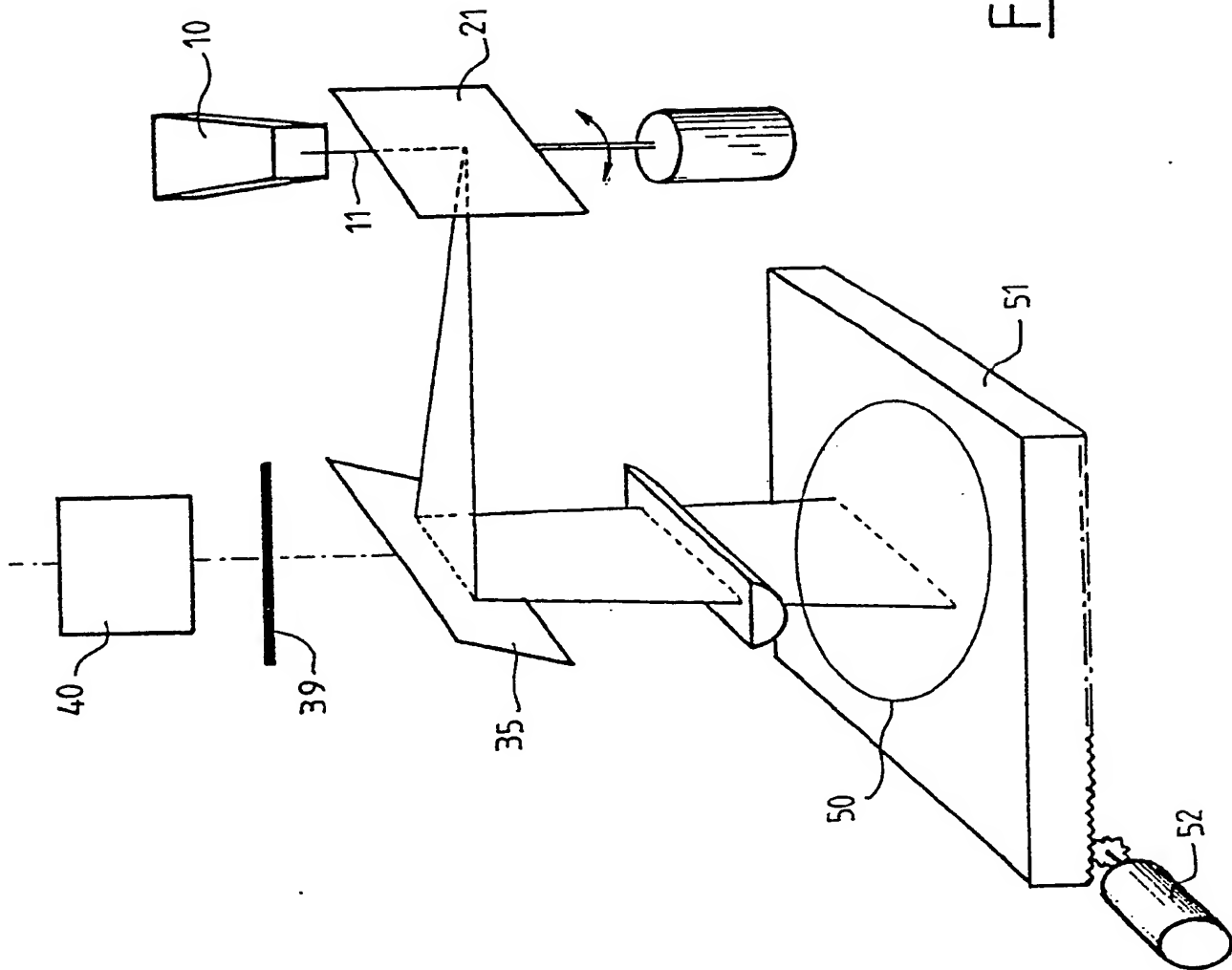


FIG. 3

FIG. 4

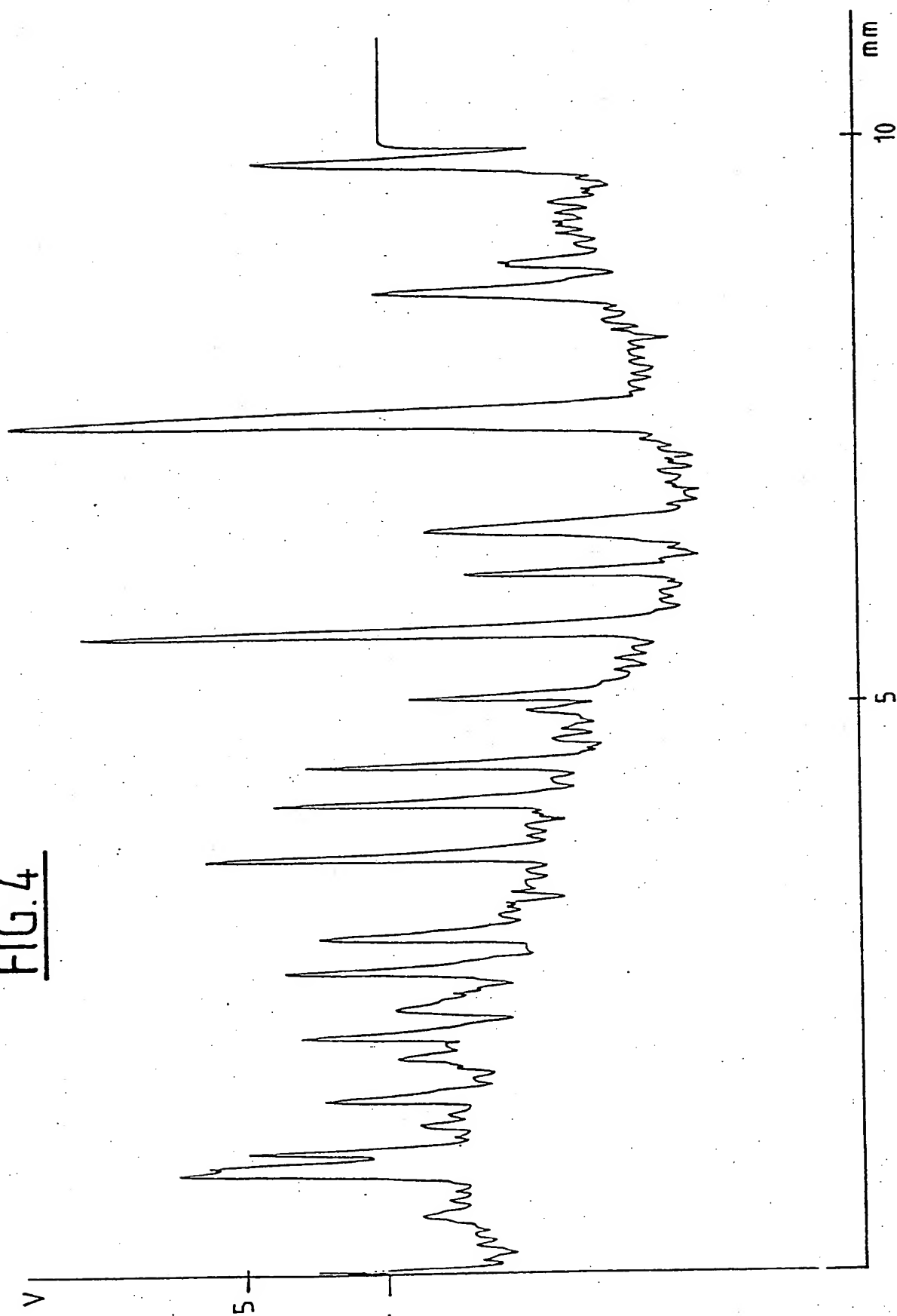


FIG. 5

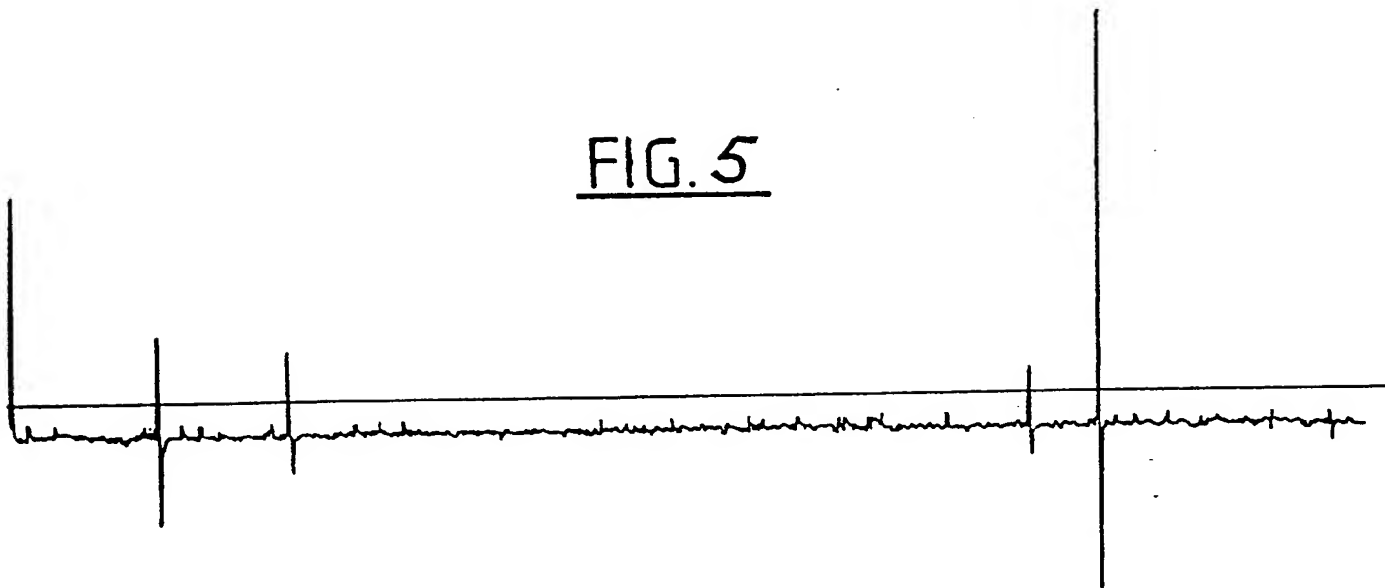


FIG. 6

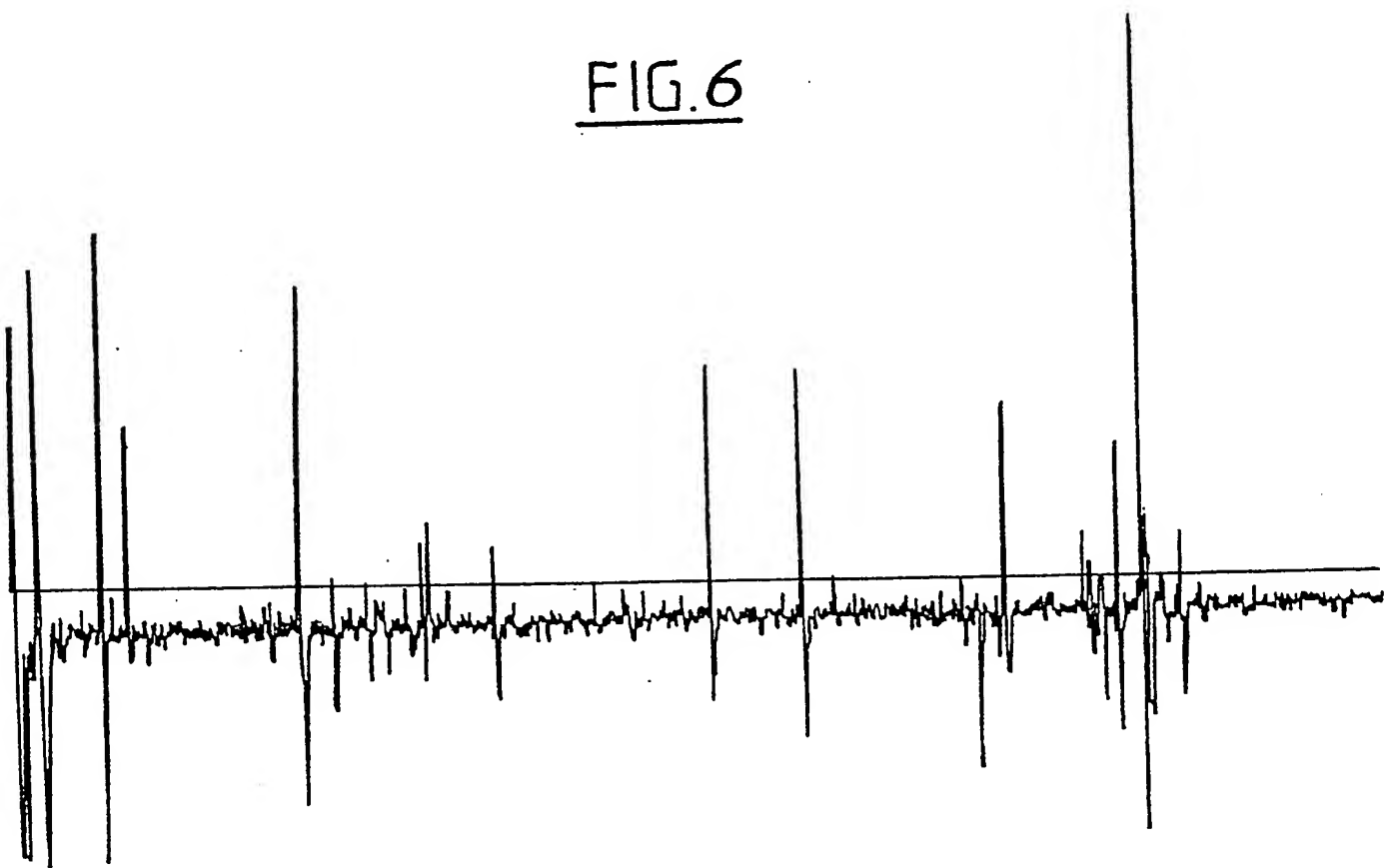
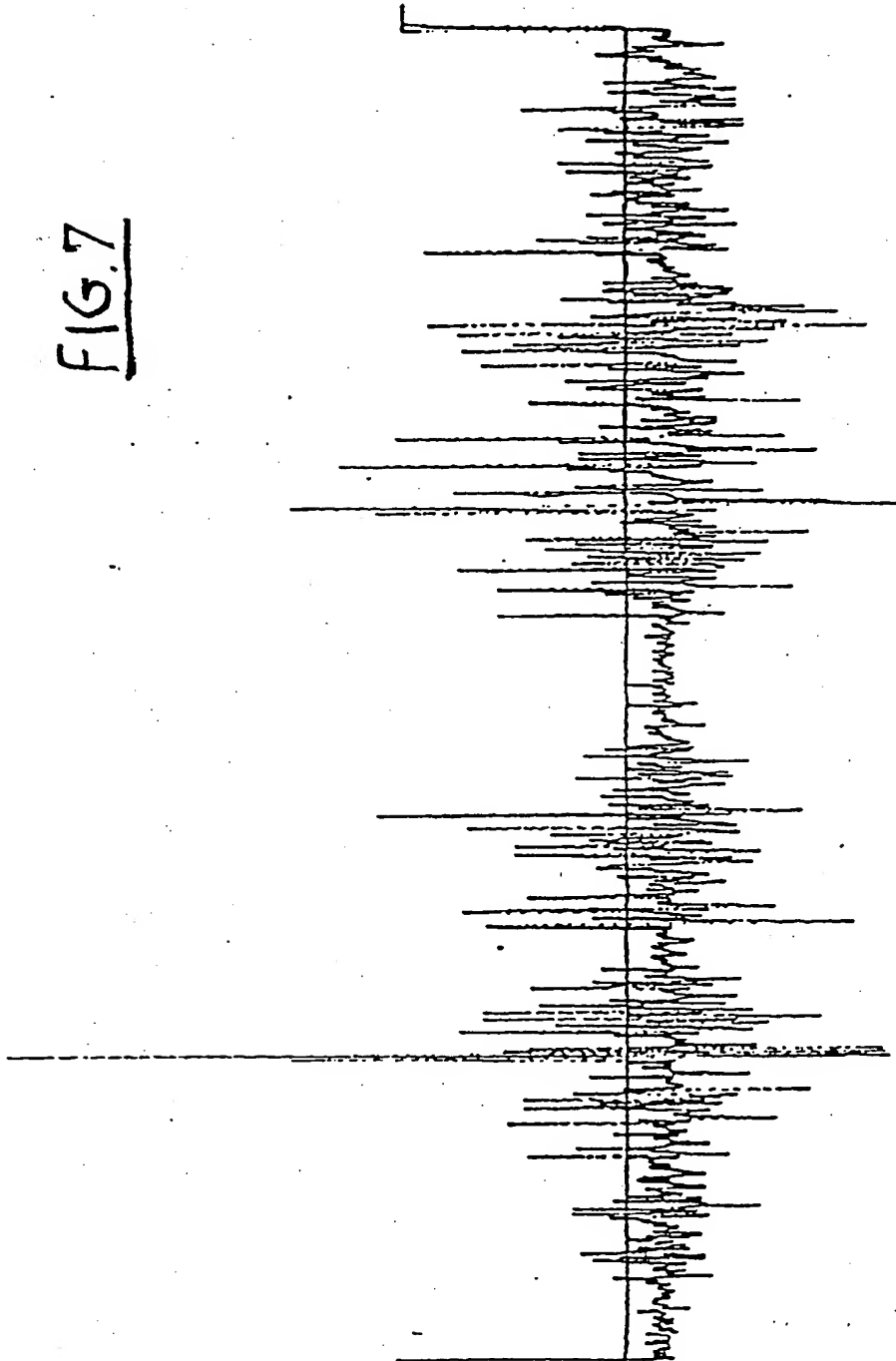


FIG. 7





Office européen
des brevets

RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numero de la demande

EP 89 40 0656

DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. Cl.4)
1	Y PATENT ABSTRACTS OF JAPAN, vol. 10, no. 169 (P-468)[2225], 14 juin 1986, page 88 P 168; & JP-A-61 20 839 (FUJI SHASHIN FILM K.K.) 29-01-1986 * Résumé *	1	G 01 N 21/64
1	Y JOURNAL OF OPTICS, vol. 17, no. 6, décembre 1986, pages 259-269, Paris, FR; G. ROBLIN et al.: "Etude d'un microscope optique à balayage appliqué à la fluorimétrie" * Pages 260-264 *	1,3,9	
1	Y US-A-4 208 583 (D.M. RYDER) * Colonnes 2-3 *	1,10	
1	Y US-A-4 284 897 (I. SAWAMURA et al.) * Colonnes 1-2 *	1,3,8	
1	A ELECTRONIQUE APPLICATIONS, no. 45, janvier 1986, pages 13-17, Paris, FR; J. TREMOLIERES: "Le comptage électronique des bactéries" * Pages 13-15 *	1	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. Cl.4)
1	A US-A-4 162 405 (B. CHANCE et al.) * Colonnes 2,4,5; figures 1,2 *	4	G 01 N 21/64 G 01 N 15/06 C 12 M 1/34 G 01 N 21/88
1	A US-A-3 551 295 (D.L. DYER) * Colonne 2 *	12,16,17	
1	A PATENT ABSTRACTS OF JAPAN, vol. 9, no. 221 (P-386)[1944], 7 septembre 1985, page 163 P 386; & JP-A-60 80 745 (HITACHI SEISAKUSHO K.K.) 08-05-1985 * Résumé *	1,2	
Le présent rapport a été établi pour toutes les revendications			
Lieu de la recherche LA HAYE		Date d'achèvement de la recherche 20-06-1989	Examineur BOEHM CH.E.D.
CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie A : arrière-plan technologique O : divulgation non-écrite P : document intercalaire		T : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet antérieur, mais publié à la date de dépôt ou après cette date D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons & : membre de la même famille, document correspondant	